Brief Explanation for IDS

JP-A-6-87742

This reference is cited in the specification of the present application. The patent family of JP-A-6-87742 includes EP0531219A1 and US5321039.

Although JP-A-6-87742 describes histamine H₃ receptor antagonists, EP0531219A1 and US5321039 describe histamine H₃ receptor agonists. The applicants believe that scientifically histamine H₃ receptor agonists should be correct. Accordingly, the applicants intend to correct the recitation of JP-A-6-87742 and histamine H₃ receptor antagonists in the specification as voluntary amendments.

4.

· (19)日本国特許店(JP) (12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平 6-87742

(43)公開日 平成6年(1994)3月29日

(51) Int. Cl. *	C1. *		FΙ	FI		
A61K 31/415	AAH	9360-4C				
	AAE	9360-4C				
	ABE	9360-4C				
	ABL	9360-4C				
	ACD	9360-4C				
			審査請求 未請求	請求項の数7	(全5頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特願平 4-264298	3	(71)出願人	591100585		
				ソシエテ シヴ	ィル ビオフ	プロジェ
(22)出願日 平成4年(1992)9月7日		9月7日		フランス国 75003 パリ リュ ドゥ		
				フランープルジェ	ュワ 30	
(31)優先権主張番号	07/754, 9	1 4	(71)出願人	591100596		
(32)優先日	1991年9月6日			アンスティチュ	ナショナル	・ ドゥ ラ
(33)優先権主張国	米国(US)			サンテ エ ド	ゥ ラ ルシ	/ェルシュ メ
				ディカル		
				フランス国 75	654 パリ	セデックス 1
				3リュ ドゥ 1	トルビアック	101
			(74)代理人	弁理士 越場	隆	
						最終頁に続く

(54)【発明の名称】ヒスタミン誘導体の医薬への利用と、新規なヒスタミン誘導体と、その医薬

(57)【要約】

【目的】 中枢神経系に対してヒスタミン受容体H , に 拮抗作用を有する化合物の医薬への利用。新規化合物 B, C, D.

【構成】 4- (4 (5)-イミダゾリル) ブチラミジン (化合物A)、Oー〔2ー (4)-イミダゾリル) -エチ ル] イソチオウレア (化合物 C) 、S- [2- (4 (5) -イミダゾリル) -エチル] イソチオウレア (化合物 E)およびこれらのN-メチル誘導体。

【効果】 偏頭痛剤、催眠剤、麻酔剤、精神安定剤、鎮 静剤、抗不安剤、抗喘息剤、特に抗気管支炎剤、皮膚ま たは目の抗炎症剤または胃の抗潰瘍剤として使用され る。

2

化合物AのN-メチル誘導体

化合物 C: 0- (2- (4)-イミダゾリル) -エチ

【特許請求の範囲】

【請求項1】。 下記化合物A~Fの少なくとも1つを含む偏頭痛剤、精神安定剤、催眠薬、麻酔薬、鎮静剤、抗不安剤、抗喘息剤、抗気管支炎剤、皮膚または目の抗炎症剤または胃の抗潰瘍剤:

化合物A: 4- (4 (5)-イミダゾリル) ブチラミジン

【化1】

【化2】

化合物 B·

ル] イソチオウレア

化合物 D: 化合物 Cの N - メチル誘導体

化合物E: S-〔2-(4(5)-イミダゾリル)-エ

チル] イソチオウレア

化合物 F: 化合物 Eの N - メチル誘導体

(ただし、化合物EおよびFを単独で用いる場合には偏頭痛剤のみ)。

【請求項2】 新規化合物としての化合物 B。

【請求項3】 新規化合物としての化合物 C。

【請求項4】 新規化合物としての化合物D。

【請求項5】 化合物 B (4-(4 (5)-イミダソリル) プチラミジンの N-メチル誘導体)、化合物 C (O-[2-(4)-イミダゾリル)-エチル] イソチオウレア) および化合物 D (化合物 C の N-メチル誘導体)を有効量含む催眠薬、麻酔薬、精神安定剤、鎮静剤、抗不安剤、抗喘息剤、抗気管支炎剤、皮膚または目の抗炎症剤または胃の抗潰瘍剤としての医薬。

【請求項6】 上記化合物の投与量が 0.1~30mg/kgである請求項5に記載の医薬。

【請求項7】 上記化合物の投与量が5または6 mg から 500または600 mgである請求項6に記載の医薬。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はヒスタミン誘導体の治療への応用と、新規なヒスタミン誘導体と、これらの誘導体の医薬での使用とに関するものである。

[0002]

【従来の技術】H , と呼ばれる第3のヒスタミン受容体の存在は1983年にアラン (Arrang)達によって明らかになった (Nature, 1983、302, 832)。欧州特許第EP-A -0,420,396 号には、S- [2- (4 (5)-イミダソリ

ル) -エチル] イソチオウレアと4- [4 (5)-imidaz olyl) ブチラミジンとが高い抗H , ヒスタミン拮抗作用 を有するということと、これらの化合物を用いたアレル ギー性疾患および胃腸運動疾患の治療法とが記載されて いる。理論的には、ヒスタミンのH , 受容体の拮抗剤は 中枢神経系中での神経伝達物質、例えばヒスタミンの合 成および放出を抑制すると考えられているが、H , 拮抗 剤を中枢神経系で具体的に用いた例はない。これら公知 の化合物が血液ー脳関門を通過するか否かという点およ 30 び脳で活性であるか否かという点は不明である。なお、 これらの化合物と化学構造が類似した化合物は血液一脳 関門を通過できないということは知られている。本発明 の親出願に当たる特願平3- 109707号の優先日である 19 90年4月13日以降に公開された欧州特許第EP-A-458,661 号には、S- [2- (4 (5)-イミダゾリル) -エチル] イソチオウレアとそのN-メチル誘導体は血 液一脳関門を十分に通過できるということと、これらの 化合物は精神安定剤、眠り薬、睡眠薬、鎮静剤および不 安級解剤として有効な医薬になるということが記載され 40 ている。一方、偏頭痛 (migraine)の治療は通常の医薬で は効果が悪く、一般には困難であると考えられている。 [0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は新規な ヒスタミン誘導体と、その医薬としての使用法とを提供 することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明の対象は下記化合物A~F:

化合物 A: 4-(4(5)-イミダゾリル) ブチラミジ

50 ン

10

20

30

[0005] 点[化3]

CH2CH2CH2CNH2

化合物 B: 化合物 Aの N - メチル誘導体

化合物C: 0- (2- (4)-イミダゾリル) -エチ

ル] イソチオウレア

[0006]

【化4】

化合物 D: 化合物 Cの N - メチル誘導体

化合物E: S-〔2-(4(5)-イミダゾリル)-エ

チル] イソチオウレア

化合物 F: 化合物 EのN-メチル誘導体

の少なくとも1つを偏頭痛精神安定剤、催眠薬、麻酔 薬、鎮静剤、抗不安剤、抗喘息剤、抗気管支炎剤、皮膚 または目の抗炎症剤または胃の抗潰瘍剤として用いられ る医薬への利用(ただし、化合物EおよびFを単独で用 いる場合には偏頭痛剤のみ)にある。

【0007】上記医薬はH , 周辺拮抗剤としての作用と 関連した胃腸 (十二指腸を含む) の抗費瘍特性も有して いるが、その効果は主として中枢神経系への鎮静作用に 関連している。

【0008】本発明の他の対象は、血液-脳関門を通過でき、H, 受容体に対してヒスタミン拮抗剤として作用し得る医薬の製造に有用な新規な化合物を提供することにある。

【0009】本発明の新規化合物は上記化合物B、化合物Cおよび化合物Dである。

【0010】化合物B(4-[4 (5)-イミダゾリル】 ブチラミジンのN-メチル誘導体)は、〔化5〕のニト リルから作ることができる:

[0011]

【化5】

上記ニトリルを強酸の存在下 (この強酸はガス状で反応 媒体中に導入することができる) の無水状態でアルコー ルROH、例えばメタノールまたはエタノールで処理すると下記〔化6〕のイミノエーテルが得られる:

[0012]

[化6]

(ここで、Rはメチル、エチル等を衰す) これをメチルアミンで処理すると所望のアミンが得られる。あるいは、上記ニトリルを高温でメチルアンモニウムで処理して、所望のアミンを直接得ることもできる。下記実施例1は上記方法の特に好ましい実施例である。

【0013】下配の式:

[0014]

【化7】

の化合物CまたはDは、シアナミド(H , NCN)またはメチルシアナミド(CH , -HNCN)を下記 (化8):

[0015]

【化8】

の化合物:2- [4 (5)-イミダソリル] エタン-1-オールと無水の酸性条件下で反応させて作ることができ る。下記実施例2、3は上記方法の特に好ましい実施例 である。

50 0.3~3 mg/kg、好ましくは1 mg/kgであり、血管投与

では0.↓5~1.25mg/kg、好ましくは 0.5mg/kgであり、 経鼻投与では5~50 mg である。本発明の医薬は、薬学上許容される基剤または賦形剤とともに偏頭痛精神安定剤、催眠薬、麻酔薬、鎮静剤、抗不安剤、抗喘息剤、抗気管支炎剤、皮膚または目の抗炎症剤または胃の抗資瘍剤として人間に投与することができる。これらの医薬を作る場合には、上記化合物を経口投与、血管投与または局所投与で一般に用いられている基剤または賦形剤と混合する。なお、本発明で定義の化合物には薬学上許容されるこれらの塩が含まれる。以下、本発明の化合物の合成方法を配載する。

[0017]

【実施例】

実施例1

Nーメチルー4ー (4 (5)ーイミダゾリル) ブチラミジ ンジトリフルオロ酢酸ハイドレート

絶対エタノール (15ml)に溶かした3- (4 (5)-イミダ ゾリル)プロピルニトリル (0.5 g) の溶液に、乾燥し た塩酸を 0.5℃で2時間かけて添加し、混合物を冷蔵庫 中に18時間放置した。その後、溶剤を減圧蒸発させ、得 られた固体残差をエタノール/ジエチルエーテルから再 結晶させてエチル3- (4 (5)-イミダゾリル) プロピ オンイミデートジ塩酸 (0.94g) を得た。このエチル3 - (4(5)-イミダソリル) ブロピオンイミデートジ塩 酸 (130mg、0.5 ミリモル) を蒸留直後のエタノール (5 ml) に溶かし、氷塩浴で-5℃まで冷却し、1 mlの メチルアミンのエタノール溶液 (メチルアミンを0℃で 0.5時間エタノール中にバブリングしたもの) で処理す る。この溶液を0℃で2時間撹拌し、一昼夜冷却する。 溶剤を減圧蒸発させて得られる固体残差をクロマシル (Kromasil) カラムC 18で1%のメタノールと 0.1%の トリフルオロ酢酸とを含む水を用いて高圧下でクロマト グラフ分離すると油状の生成物が得られる。この生成物 を40℃で16時間真空乾燥する。

' HNMR: (D, O, 400 MHz) δ (ppm) 8.50 (s, 1H, 1m-2H); 7.20 (s, 1H, 1m-4 (5) H); 2.90 (s, 3H, CH,); 2.80 (t, 2H, CH, \mathcal{T} ? \mathcal{T} ? \mathcal{T}); 2.54 (t, 2H, 1m-CH,); 2.05 (\mathcal{T} ? \mathcal{T}), CH,

質量分析結果: (FAB): m/e 167 (M+H) · 分析値 (C, H,,N,, 2CF, CO, H, H, 0として):

 計算値:
 C
 34.96
 H
 4.40
 N
 13.59

 実験値:
 C
 35.04
 H
 4.49
 N
 13.61

 【0018】
 実施例2

O- [2- (4 (5)- (イミダソリル) エチル] イソウ レアジ塩酸

塩酸で飽和させたベンゼン (予め分子篩で乾燥させたもの) 中で、4 (5) - (2-ヒドロキシエチル) イミダゾール (0.5g, 4.46ミリモル) とシアナミド (0.375 g

8.92ミリモル)とを加えて 20℃で撹拌する。4日後に、 反応混合物を 50℃で乾燥する。2日後にクロロホルム (2 0ml)を加え、50℃で1日間加熱下で撹拌する。違いの塩 酸を加えてさらに7日間 50℃で撹拌する。その後、反応 混合物を冷却し、溶媒を沈降分離する。残差をエタノー ル/ジエチルエーテル混合物から再結晶させ、さらにエ タノールから再結晶させると標記の化合物(mp 164~

「HNMR: (DMSO-d 400 MHz); δ (ppm)
10 9.06 (s, 1 H, 1 m-2 H); 8.72 (s, 4 H, 1 m-NHおよびイソウレア, NH , NH,); 7.53 (s, 1 H, 4 (5) H); 4.53 (t, 2 H, CH, -C); 3.10 (t, 3 H, 1 m-CH)

質量分析結果: (FAB): m/e 155 (M+H) · 分析値 (C,H,OHとして):

計算値: C 32.14 H 5.48 N 24.18 C 30.60

実験値: C 32.24 H 5.24 N 24.33 Cl 30.63

【0019】 実施例3_

166 ℃) を得る。

N-メチル-O- [2-(4 (5)-イミダゾリル) エチ ル] イソウレアジトリフルオロ酢酸モノハイドレート 磁気撹拌器と温度計とを備えた三つ首フラスコ中に-3 ~10℃に冷却したシアノゲンブロマイド (5.30g, 50ミ リモル) のジエチルエーテル溶液 (ナトリウムで乾燥さ せたもの) を入れ、撹拌しながら窒素雰囲気下でメチル アミンガスをゆっくりとバブリングする。このバブリン グは冷却によって温度を-3~ 10℃に維持しつつ2時間 30 行う。反応の終点で混合物の pHが約7に達した段階でメ チルアミンガスの供給を停止する。得られた混合物を濾 過し、暗室で低温(生成物は揮発性であるので、5℃以 下)で減圧してエーテルを除去すると液体が得られる。 この液体をエーテル (5 ml) に溶かし、濾過し、蒸発さ せる。残差をドライアイスのコールドフィンガーを有す る容器中でエーテルから再結晶させるとN-メチルシア ナミドが得られる。 塩酸で飽和させたベンゼン (予めナ トリウムで乾燥させたもの)中に4 (5)-(2-ヒドロ キシエチル) イミダゾール (0.4g, 3.6ミリモル) を懸 濁させた溶液に、塩酸で飽和させたベンゼン(予めナト リウムで乾燥させたもの) (20ml)中に過剰のN-メチル シアナミドを溶かした溶液を 20℃で加える (煙霧がユニ バーサル試薬ペーパーを赤にするまで)。反応混合物を 密閉フラスコ中で室温で 15日間撹拌する。溶媒を除去 し、油状残差をクロマシル (Kromasil) カラムC 1. で0. 1 %のトリフルオロ酢酸とを含む水を溶離剤として用い て高圧下でクロマトグラフ分離するとシロップ状の生成 物が得られる。この生成物を 30℃で70時間真空乾燥す る。

ール (0.5g, 4.46ミリモル) とシアナミド (0.375 g, 50 'HNMR: (D, O、400 MHz, 75℃); δ (ppm) 8.

6

., ., ., .*

50 (s, 1 H, 1 m-2 H); 7.33 (s, 1 H, 1 m- 分析値 (C, H, N, O, 2.5 CF, CO, H, H, Oとし4(5) H); 4.56 (s, 2 H, OCH,); 3.25 (s, て):
2 H, 1 m C H,); 2.85 (s, 3 H, N C H,) 計算値: C 30.58 H 3.53 N 11.89

質量分析結果: (FAB): m/e 169 (M+H) ·

フロントページの続き

(51) Int. Cl. *		識別記号	庁内整理番号	FI	技術衰示箇所
A 6 1 K	31/415	ACF	9360 - 4 C		
		ACL	9360 — 4 C		
		ADA	9360 - 4 C		
C 0 7 D	233/64	103			
		1 0 5			
(72)発明者	ジャン	ンャルル シュワ	ルツ	(72)発明者	シャロン ロビン ジャネリン
	フランス国	75014 パリ	ヴィラ スゥ		イギリス国 ハートフォードシャー エー
	ラ 9				エル6 オーティーディー ウェルウィン
(72)発明者	モニク カ	ダルバル			キンウッド ブライアリー ウッド エ
	フランス国	75017 パリ	プルバール		ンド(番地なし)
	グヴオン	サン シル 26	•	(72)発明者	ジャンヌ マリー ルコント
(72)発明者	ジャン	ミシェル アラン			フランス国 75003 パリ リュ デ フ
	フランス国	91190 ジフ	シュール イ		ランーブルジョワ 30
	ヴェット	レジダンス ド	ュ シャトー	(72) 発明者	アブデラティフ フキエラ
	ドゥ クル	セル 11			フランス国 59480 ラ バッセ(番地な
					L)